SN 09/897,426 Filed 7/3/01 Document AG

Several pylymus Frck pylymus Ic?



# PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

H01M 4/92, C25B 9/00, C01G 55/00, B01J 31/10, 35/00, 37/02, H01M 8/10

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/21239

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

29. April 1999 (29.04.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/06413

A1

(22) Internationales Anmeldedatum: 9. Oktober 1998 (09.10.98)

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

197 45 904.8

17. Oktober 1997 (17.10.97)

Veröffentlicht DE

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): AVENTIS RESEARCH & TECHNOLOGIES GMBH & CO. KG [DE/DE]; D-65926 Frankfurt am Main (DE).

(72) Erfinder; und

(72) Erfinder; und
(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BÖNSEL, Harald [DE/DE]; Hofgasse 4A, D-65529 Waldems (DE). DECKERS, Gregor [DE/DE]; Johannesallee 41, D-65929 Frankfurt (DE). FRANK, Georg [DE/DE]; Stäudach 164, D-72074 Tübingen (DE). MILLAUER, Hans [DE/DE]; Bodenstedtstrasse 11, D-81241 München (DE). SOCZKA-GUTH, Thomas [DE/DE]; Sophie-Reinheimer-Strasse 12, D-65719 Hofheim (DE). Hofheim (DE).

(54) Title: POLYMER-STABILISED METAL COLLOID SOLUTIONS, METHOD FOR PRODUCING SAID SOLUTIONS AND USE OF THE SAME AS CATALYSTS FOR FUEL CELL

(54) Bezeichnung: POLYMERSTABILISIERTE METALLKOLLOID-LÖSUNGEN, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG UND IHRE VERWENDUNG ALS KATALYSATOREN FÜR BRENNSTOFFZELLEN

#### (57) Abstract

The invention relates to a method for producing metal colloid solutions by reacting a platinum compound and optionally, one or more compounds of Rh. Ru, Ir or Pd with a reducing agent. At least one cation exchange polymer is used to stabilise the metal colloid solutions.

Verfahren zur Herstellung von Metallkolloid-Lösungen durch Umsetzung einer Platinverbindung und gegebenfalls einer oder mehrerer Verbindungen von Rh, Ru, Ir oder Pd mit einem Reduktionsmittel. Zur Stabilisierung der Metallkolloid-Lösungen wird mindestens ein Kationenaustauscherpolymer verwendet.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien	
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei	
AT	Ósterreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal	
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland	
· AZ	Ascrbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad	
BA	Bosnicn-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo	
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan	
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan	
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei	
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago	
BJ	Benin	ſΕ	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine	
BR	Brasilien	1L	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda	
BY	Belarus	18	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von	
CA-	Kanada — — —	—IT—	Italien	MX-	Mexiko		Amerika	
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan	
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam	
СН	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawica	
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	2.W	Zimbabwe	
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen			
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal			
Çυ	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumanien			
cz	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation			
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan			
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden			
EE	Estland	LR	Liberia	SC	Singapur			

#### Beschreibung

Polymerstabilisierte Metallkolloid-Lösungen, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Katalysatoren für Brennstoffzellen

——Gegenstand-der-Erfindung-sind-Metallkolloid-Lösungen, welche-eine-oder-mehrere-Platinverbindungen und gegebenenfalls eine oder mehrere Verbindungen von Rh, Ru, Ir oder Pd enthalten und durch polymere Schutzkolloide stabilisiert sind, sowie ein Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung für Katalysatoren, insbesondere in Brennstoffzellen.

Die Herstellung von Heterogenkatalysatoren, deren aktive Zentren aus einem

Metall, insbesondere einem Edelmetall bestehen, für chemische und
elektrochemische Prozesse auf der Basis eines Sol-Prozesses ist bekannt. Dabei
erzeugt man zunächst ein Sol des betreffenden, katalytisch aktiven Metalls oder
gegebenenfalls mehrerer Metalle in einer separaten Verfahrensstufe und
immobilisiert anschließend die gelösten bzw. solubilisierten Nanopartikel auf dem

Träger. Allgemeine Beschreibungen dieser Methode finden sich zum Beispiel in (a)
B. C. Gates, L. Guczi, H. Knözinger, Metal Clusters in Catalysis, Elsevier,
Amsterdam, 1986; (b) J.S. Bradley in Clusters and Colloids, VCH, Weinheim 1994,
S. 459-544 oder (c) B. C. Gates, Chem Rev. 1995, 95, 511-522.

Im allgemeinen werden die Sole unter Verwendung eines Stabilisators hergestellt, insbesondere dann, wenn man weiterverarbeitbare Sole mit einer Metallkonzentration von 0,1 % oder höher benötigt. Der Stabilisator umhüllt das Metallpartikel und verhindert das Zusammenballen der Partikel durch elektrostatische oder sterische Abstoßung. Darüber hinaus beeinflußt der Stabilisator in gewissem Grad die Löslichkeit der Partikel.

Als Stabilisatoren kommen sowohl niedermolekulare Verbindungen als auch polymere Verbindungen in Betracht.

WO 99/21239

2

EP-A-0 672 765 beschreibt die elektrochemische Herstellung von Platin-Hydrosolen unter Verwendung von kationischen und betainischen Stabilisatoren sowie daraus hergestellte Katalysatoren, die sich unter anderem für Brennstoffzellen eignen sollen.

5

Schalenkatalysatoren des Platins, die über ein kationisch stabilisiertes Hydrosol hergestellt werden und sich für Brennstoffzellen eignen, werden beispielsweise in DE-A-44 43 701 beschrieben. Dabei bilden die Partikel eines Edelmetalls eine bis 200 Nanometer in die Tiefe des Trägerkorns reichende Schale.

10

15

30

Platin-Sole, die polymere Stabilisatoren, wie z.B. Polyacrylsäure, Polyvinylalkohol oder Poly-(N-vinylpyrrolidon) enthalten, und ihre Verwendung zur Herstellung von Katalysatoren, unter anderem auch für Brennstoffzellen, sind ebenfalls beschrieben worden (J. Kiwi und M. Grätzel, J. Am. Chem. Soc. 101 (1979) 7214; N. Toshima et al., Chemistry Letters 1981 793 ). Die genannten Polymere haben außer dem Zwecke der Stabilisierung des betreffenden Sols keine funktionale Bedeutung erlangt.

Für einen niedrigen Innenwiderstand einer Membranbrennstoffzelle ist es von entscheidender Bedeutung, daß der Transport von Protonen und Elektronen innerhalb der Zelle möglichst ungehindert ablaufen kann. Jede Barriere zwischen den katalytisch aktiven Platinzentren und den Leitungswegen der Elektronen und/oder Protonen hemmt den Prozeß oder bringt ihn zum Stillstand. Als kritische Wegstrecken gelten dabei die Abschnitte zwischen den katalytisch aktiven Zentren und den Stromkollektoren bzw. der Membran, da in diesen Bereichen mehrfach Phasenübergänge stattfinden.

Eine schwierige Aufgabe besteht darin den protischen Ladungstransport durch den Kontakt zwischen den katalytisch aktiven Platinzentren und der Membran zu bewerkstelligen. Nach den im Stand der Technik bekannten Methoden arbeitet man beispielsweise das Platin/Kohlenstoff-Gemisch durch Walzen oder Pressen oberflächlich in die Membran ein. Diese Art der Kontaktierung ist jedoch schwer zu

20

25

30

kontrollieren und es besteht die Gefahr einer zu starken Behinderung des Stofftransportes von und zu den Platinzentren. Ferner besteht die Gefahr, daß dadurch ein Teil der Platinpartikel den Kontakt zum Stromkollektor verliert.

Bei einem anderen Verfahren wird vor dem Verpressen mit der Membran eine bestimmte Menge des polymeren Kationentauschermaterials in die

Platin/Kohlenstoff-Schicht eingebracht, beispielsweise indem man das Platin/Kohlenstoff-Gemisch mit einer Lösung des polymeren Kationentauschermaterials imprägniert. Dieses Verfahren besitzt den Nachteil, daß sich dabei die Oberfläche des Katalysators verringern kann oder das Kohlenstoff-Teilchen zu stark umhüllt und dadurch elektrisch isoliert wird.

Infolge dieser mangelhaften Kontaktierung mit dem Stromkollektor bzw. mit der Membran benötigt man mehr Platin als zur Erzielung einer bestimmten elektrischen Leistung eigentlich erforderlich wäre. In der Praxis beträgt der Platineinsatz etwa 0,5 bis 4 mg/cm² Membranfläche. Das entspricht bisher mehreren 100 g Platin für ein verkehrstüchtiges Fahrzeug mit einer Motorleistung von 40-50 kW.

Ein weiterer, wesentlicher Grund für den erhöhten Platinbedarf beruht auf dem bisher vorwiegend angewandten Herstellverfahren für das Platin/Kohlenstoff-Gemisch. Bei diesem Verfahren wird die Lösung einer reduzierbaren oder fällbaren Platinverbindung durch Tränken oder Sprühen auf den Kohlenstoff-Träger aufgebracht. Anschließend wird die Platinverbindung durch Fällung und/oder chemische Reduktion in feindisperse Platin- oder Platinoxidpartikel überführt, wobei es häufig zur Bildung von größeren Teilchen von bis zu einigen 10 bis 100 Nanometer Durchmesser kommt. Dadurch tritt eine Abschwächung der katalytischen Aktivität infolge der Verringerung der spezifischen Platinoberfläche ein. Dies läßt sich an folgendem Beispiel veranschaulichen: ein vereinfacht als Würfel gedachter Cluster, welcher aus Atomen eines Metalls mit einem angenommenen Durchmesser von 0,25 Nanometer besteht, enthält näherungsweise bei einer Kantenlänge von 1 Nanometer 87 %, bei einer Kantenlänge von 2,5 Nanometer 49 % und bei einer Kantenlänge von 10 Nanometer 0,14 % Oberflächenatome.

Es ist ferner bekannt, daß ein Platinkatalysator auf einem Kohlenstoff-Träger unter den üblichen Betriebsbedingungen, d. h. bei erhöhter Temperatur an Oberfläche verliert. Dieser Verlust beruht auf der Tatsache, daß die Platinpartikel auf der Trägeroberfläche wandern und sich mit anderen Partikeln vereinigen können, d. h. unter Ausbildung größerer Teilchen rekristallisieren. Dieser Effekt ist umso ausgeprägter je kleiner die Platinpartikel sind. Unter diesem Gesichtspunkt ist es wünschenswert, die Wanderungsgeschwindigkeit der Platinpartikel durch die Einbettung in eine polare, mit dem Kohlenstoff-Träger in verstärkter Wechselwirkung stehende Mikroumgebung herabzusetzen.

10

15

20

5

Zusammenfassend ist festzustellen, daß es für eine leistungsfähige
Membranbrennstoffzelle erforderlich ist, erstens eine hohe Dispersion der
katalytisch wirksamen Metallzentren zu erzielen, zweitens einen ungehinderten
Transport von Edukten, Produkten sowie Protonen und Elektronen zu gewährleisten
und drittens die Rekristallisation der Metallpartikel zu größeren Teilchen auf dem
Kohlenstoff-Träger herabzusetzen.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es wasserlösliche, stabilisierte Metallkolloide, die ultrafeine Partikel an Platin oder Platinmetallen enthalten sowie ein Verfahren zu ihrer Herstellung bereitzustellen und die sich für Katalysatoren, insbesondere für Brennstoffzellen eignen. Bei der Verwendung solcher Metallkolloide als Katalysatoren für Membran-Elektroden-Einheiten (MEA) sollten die Platinpartikel in einem guten protonenleitenden Kontakt mit der Membran stehen und eine herabgesetzte Tendenz zur Rekristallisation zeigen.

25

Die vorliegende Erfindung löst diese Aufgabe und betrifft somit wasserlösliche Metallkolloide enthaltend eine oder mehrere Platinverbindungen und gegebenenfalls eine oder mehrere Verbindungen von Rh, Ru, Ir oder Pd, wobei die Metallkolloide durch ein protonenleitendes Schutzkolloid stabilisiert sind.

Als Schutzkolloide werden erfindungsgemäß wasserlösliche oder solubilisierbare Kationenaustauscherpolymere verwendet. Ferner betrifft die vorliegende Erfindung ein Verfahren zur Herstellung dieser Metallkolloid-Lösungen durch Umsetzung einer Platinverbindung und gegebenfalls einer oder mehrerer Verbindungen von Rh, Ru, Ir oder Pd mit einem Reduktionsmittel. Zur Stabilisierung der Metallkolloid-Lösungen wird mindestens ein Kationenaustauscherpolymer verwendet, wobei die Reduktion entweder in Gegenwart des Kationenaustauscherpolymer erfolgt oder das

Kationenaustauscherpolymer nach dem Reduktionsschritt zu der Lösung gegeben wird. Das stabilisierte Metallkolloid (Sol) kann anschließend durch Umfällen gereinigt und/oder durch Eindampfen aufkonzentriert werden.

10

15

5

Bei der Verwendung der erfindungsgemäßen Metallkolloide als Katalysatoren, werden die ein protonenleitfähiges Polymer enthaltenden in einer Mikrostruktur umhüllten, ultrafeinen Partikel in feiner, gleichmäßiger Verteilung auf der Oberfläche oder in oberflächennahen Bereichen eines Kohlenstoff-Trägers so immobilisiert, daß die Platin-Partikel beim nachfolgenden Aufbau der MEA in einen verbesserten protonenleitenden Kontakt mit der Membran gebracht werden können und eine herabgesetzte Tendenz zur Rekristallisation zeigen.

Zur Herstellung der erfindungsgemäßen Metallkolloid-Lösungen setzt man als
 Ausgangsstoffe die zur Verwendung kommenden Metallverbindungen des Platins,
 Rhodiums, Rutheniums, Palladiums und Iridiums in Form von löslichen
 Verbindungen, insbesondere wasserlöslichen Salzen ein. Beispiele hierfür sind
 Hexachloroplatin(IV)-säure Hydrat, Hydroxy-disulfito-platinsäure, Platinnitrat,
 Hexachloroiridium(IV)-säure Hydrat, Palladium(II)-acetat, Iridium(III)-acetylacetonat,
 Ruthenium(III)-acetylacetonat, Ruthenium(III)-nitrat, Rhodium(III)-chlorid Hydrat, um
 nur einige zu nennen. Die Metallverbindungen werden in Konzentration von etwa
 0,1 bis 100 g pro Liter, vorzugsweise von 1 bis 50 g pro Liter bezogen auf das
 Lösemittel eingesetzt.

In einer bevorzugten Ausführungsform beträgt das Verhältnis Pt zu anderen Platinmetallen 99 bis 60 Gew.% Platin zu 1 bis 40 Gew.% Rh, Ru, Ir und/oder Pd.

15

20

Die zur Herstellung der Metallkolloid-Lösungen verwendeten
Kationentauscherpolymere besitzen stark saure, leicht dissoziierbare Gruppen,
beispielsweise Carbonsäuregruppen, Sulfonsäure-Gruppen oder PhosphonsäureGruppen. Charakteristisch für die verwendeten Polymere ist somit ihre,
insbesondere im gequollenen Zustand auftretende Eigenschaft, daß Kationen und
insbesondere Protonen in der Polymermatrix leicht beweglich sind.

Die erfindungsgemäß verwendbaren Kationentauscherpolymere können aus verschiedenen chemischen Stoffklassen ausgewählt werden, wie zum Beispiel sulfonierte Polyaryletherketone, sulfonierte Polyethersulfone, sulfonierte Polyphensulfide, sulfonierte Acrylnitril-Butadien-Styrol-Copolymere (ABS), Poly-(styrolsulfonsäuren), Poly-(α,β,γ-trifluorstyrolsulfonsäuren) sowie Poly-[perfluorethylen-co-2-(1-methyl-2-vinyloxy-ethoxy)-ethansulfonsäure] und ähnlich aufgebaute perfluorierte Kationentauscherharze und andere Hochleistungspolymere.

Bei den zur Gruppe der sulfonierten Polyaryletherketone gehörenden Polymeren handelt es sich Phenylenreste, die über Ether- bzw. Ketogruppen verknüpft sind und die vorzugsweise in den Ether-Untereinheiten Sulfogruppen tragen. Beispiele für derartige Polymere sind die in den nachfolgenden Formeln dargestellten sulfonierten Polyetherketone (PEK) (1), sulfonierten Polyetherketone (PEK) (2), sulfonierten Polyetherketonketone (PEKK) (3), sulfonierten Polyetherketonketone (PEKK) (4) oder sulfonierten Polyetherketonketone (PEKK) (5):

sulfoniertes PEKK

sulfoniertes PEEKK

sulfoniertes PEEKK

Die zugrunde liegenden, nicht sulfonierten Vorläuferpolymeren sind zum Beispiel unter den Handelsnamen Hostatec®, Victrex® oder Ultrapek® bekannt.
 Bei den zur Gruppe der sulfonierten Polyarylethersulfone gehörenden Polymeren handelt es sich Phenylenreste, die über Ether- bzw. Sulfongruppen verknüpft sind und die in den Ether-Untereinheiten Sulfonsäuregruppen tragen, zum Beispiel das sulfonierte Polyethersulfon (PES) (6):

Solche Polymere gewinnt man ausgehend von nicht sulfonierten Basispolymeren, die zum Beispiel unter den Handelsnamen Polyethersulfon Victrex 200 P®, Polyethersulfon Victrex 720 P®, Polyarylsulfon Radel®, Polyethersulfon Astrel®, Polysulfon oder Udel® bekannt sind.

5

Die Einführung der Sulfonsäuregruppen kann nach an sich bekannten Verfahren durch Umsetzung der Basispolymeren mit Schwefelsäure, Oleum oder Chlorsulfonsäure gemäß JP-A- 043 107 732 erfolgen.

Der Grad der Sulfonierung gibt den %-Anteil der Monomereineinheiten an, welche eine Sulfonsäuregruppe tragen. Für das erfindungsgemäße Verfahren geeignete Polyetherketone oder Polyethersulfone weisen vorzugsweise einen Sulfonierungsgrad im Bereich von 20 und 95 %, insbesondere im Bereich von 40 und 85 % auf.

15

20

Erfindungsgemäß verwendbare perfluorierte Kationentauscherharze sind zum Beispiel Copolymere aus Tetrafluorethylen und perfluorierten Vinylethern mit einer endständigen Sulfonsäuregruppe, Phosphonsäuregruppe oder Carbonsäuregruppe. In Formel (7) ist eine typische Struktur von perfluorierten Kationentauscherharzen dargestellt, ohne die erfindungsgemäß verwendbaren Fluorpolymere auf die allgemeinen Formel zu beschränken:

$$(n= ca. 2-3, x= 0-2, y=2-5)$$

30

Kommerziell erhältliche perfluorierte Kationentauscherharze sind zum Beispiel Poly-[perfluor-ethylen-co-2-(1-methyl-2-vinyloxy-ethoxy)-ethansulfonsäure] (x = 1, y = 2)

und ähnlich aufgebaute Verbindungen. Die Produkte sind unter dem Handelsnamen sind Aciplex-S® (Asahi Chemical) oder Nafion® (E. I. DuPont de Nemours) oder als Versuchsmembran (Dow Chemical) erhältlich.

- Zur Herstellung der Metallkolloid-Lösungen können als Schutzkolloide lösliche oder solubilisierbare Kationentauscherpolymere verwendet werden. Die Löslichkeit der Polymeren in Wasser oder niedrigen aliphatischen Alkholen, beispielsweise Methanol oder Ethanol, kann man über den Polymerisationsgrad und über die Anzahl der Säuregruppen steuern. Wäßrig-alkoholische Lösungen bzw. Sole von Nafion® sind kommerziell erhältlich. Gegebenenfalls kann man auch aus handelsüblichen, perfluorierten Kationentauschermembranen durch mehrstündiges Erhitzen in N-Methylpyrrolidon kolloidale Lösungen herstellen, die anschließend mit Wasser verdünnt werden können.
- 15 Von sulfonierten Polyetherketonen lassen sich Lösungen in beispielsweise NMethylpyrrolidon, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid oder Dimethylacetamid
  herstellen, die anschließend mit Wasser oder niedrigen aliphatischen Alkoholen
  verdünnt werden können.
- 20 Erfindungsgemäß geeignete Kationentauscherpolymere besitzen eine lonenaustauscherkapazität im Bereich von 0,5 bis 5 mÄ/g, insbesondere im Bereich von 0,8 und 3,5 mÄ/g. Bevorzugt sind im allgemeinen Polymere mit höheren lonenaustauscherkapazitäten die tendenziell eine gute Löslichkeit in Wasser und/oder polaren Lösemitteln aufweisen und ein hohes Quellvermögen besitzen.
- Die Kationentauscherpolymeren werden in Gewichtsmengen von 5 bis 4000 %, vorzugsweise von 10 bis 2000 % bezogen auf den Metallanteil (Pt, Ir, Rh, Ru und Pd) eingesetzt.
- Die Reduktion kann in Wasser oder in einem Gemisch aus Wasser und einem oder mehreren, mit Wasser mischbaren organischen Lösemitteln oder unter Auschluß von Wasser in einem organischen Lösemittel durchgeführt werden.

WO 99/21239

5

10

15

20

Als Lösemittel kommen zum Beispiel in Frage Methanol, Ethanol, Ethylenglykol, Tetrahydrofuran, Dimethoxyethan, Aceton, N-Methylpyrrolidon, Dimethylformamid oder Dimethylacetamid. Bevorzugt ist die Herstellung der Metallkolloid-Lösungen in Wasser (Hydrosolen) oder in Wasser unter Zusatz von 1 bis 50 Gewichts-%, vorzugsweise von 5 bis 25 % eines organischen Lösemittels.

Als Reduktionsmittel kommen alle üblichen Reduktionsmittel in Betracht, die ein ausreichend negatives Reduktionspotential aufweisen wie zum Beispiel Wasserstoff, Natriumborhydrid, ein- oder zweiwertige Alkohole, wie z.B. Ethanol, Ethylenglykol, Hydroxymethansulfinsäure Natriumsalz. Als bevorzugtes Reduktionsmittel wird Hydroxymethansulfinsäure Natriumsalz (Rongalit®) verwendet.

Das Reduktionsmittel wird im allgemeinen in stöchiometrischen Mengen bezogen auf die Metallverbindung(en), vorzugsweise aber in einem gewissen Überschuß eingesetzt. Der Überschuß kann beispielsweise 10 bis 100 mol % betragen.

Die Herstellung der Sole erfolgt vorzugsweise bei Temperaturen im Bereich 0 und 200°C, insbesondere bei 20 und 100°C. Die Komponenten können im allgemeinen in beliebiger Reihenfolge zugegeben werden. Dabei ist es zweckmäßig, die Durchmischung durch Rühren zu unterstützen. Bei der bevorzugten Durchführung wird das Reduktionsmittel als Letztes zugegeben. Falls man das Kationentauscherpolymere erst nach der Reduktion zusetzt ist, hat die Zugabe vor dem Einsetzen der Zusammenballung zu erfolgen.

25

30

Die erfindungsgemäßen löslichen Metallkolloide sind in Wasser oder einem organischen Lösemittel löslich, wobei "löslich" auch im Sinne von "solubilisierbar", d. h. Sole bildend bedeutet. Die Löslichkeit beträgt mindestens 50 g/l und liegt üblicherweise im Bereich von 50 bis 200 g/l, insbesondere im Bereich von 70 bis 150 g/l.

Die mit Kationenaustauscherpolymeren stabilisierten Metallkolloide sind neue

20

Verbindungen von relativ einheitlicher Zusammensetzung. Auf Grund von transmissionselektronenmikroskopischen Untersuchungen (TEM) liegen die erhaltenen Partikel in einer sehr engen Größenverteilung vor. Typischerweise 90 % der Partikel weichen weniger als 20 % vom Mittelwert des Durchmessers ab. Der Durchmesser des Metallkerns hängt zu einem gewissem Grad von der Art und der Menge des eingesetzten Stabilisators ab. Er beträgt in der Regel unter 3 Nanometer, meistens unter 2 Nanometer. In vielen Fällen liegt der Durchmesser des Metallkerns bei etwa 1 Nanometer oder darunter.

- Der Gesamtdurchmesser R<sub>n</sub> der Partikel inklusive der Schutzkolloidhülle wurde mit Hilfe der dynamischen Lichtstreuung im Bereich von etwa 2 bis 4 Nanometer ermittelt.
- Die Platin-Kationentauscherpolymer Komplexe enthalten nach dem Umfällen und Isolieren als Feststoff etwa 55-65 Gewichts-% Metall(e) (Pt, Pd, Ir, Rh, Ru).

Die erfindungsgemäßen Metallkolloide eignen sich als Katalysatoren, insbesondere für Brennstoffzellen. Hierfür wird beispielsweise ein feindisperser Träger, z.B. aus Kohlenstoff, Ruß oder Graphit mit der erfindungsgemäßen Metallkolloid-Lösung in Kontakt gebracht und der Katalysator in an sich bekannter Weise durch Abfiltrieren oder Abzentrifugieren von der flüssigen Phase abgetrennt.

Zur Herstellung des Platin/Ruß-Gemisches sind im allgemeinen Metallkonzentrationen von mindestens 10 g/Liter erwünscht. Die erfindungsgemäß erhaltenen Metallkolloid-Lösungen (Sole) können gegebenenfalls durch schonendes Abdestillieren von Wasser und/oder des Lösemittels eingeengt werden. Falls es erforderlich ist, können die erfindungsgemäß erhaltenen Sole in an sich bekannter Weise durch Umfällen gereinigt und gegebenenfalls gleichzeitig aufkonzentriert werden. Die Fällung eines kolloidal gelösten Platin-Kationentauscherpolymer-Komplexes kann durch Zugabe von Aceton oder Isopropanol erfolgen. Die erhaltenen Platin-Kationentauscherpolymer-Gele sind in wieder in Wasser löslich, wobei Metallkonzentrationen von mindestens 50 g/Liter erreicht werden.

20

30

Für die Herstellung von Katalysatoren werden die wie vorstehend beschrieben hergestellten wäßrigen Metallkolloid-Lösungen mit einem feinpulvrigen leitfähigen Trägermaterial in Kontakt-gebracht und anschließend die flüssige Phase abgetrennt. Dabei erfolgt eine Immobilisierung der mit einer inhärenten, protonenleitenden Umhüllung umgebenen Platinteilchen auf dem Trägerteilchen. Es wurde gefunden, daß die erfindungsgemäßen Platin-Kationentauscherpolymer Komplexe sich dabei bevorzugt auf der Oberfläche oder in oberflächennahen Bereichen des Trägers ablagern und eine gute Haftung auf dem Träger aufweisen.

- 10 Auf diese Weise ist es möglich den Transport der Protonen zwischen den katalytischen Zentren in der Elektrodenschicht der Anode bzw. der Kathode und der Membran zu verbessern.
- Der Träger besteht insbesondere aus feindispersem Kohlenstoff, Ruß oder Graphit.

  Bevorzugt werden spezielle, elektrisch leitfähige Kohlenstoffe (Carbon Black)

  verwendet, die als kommerziell verfügbar sind, beispielsweise ®Vulcan XC 72R.
  - Die einzusetzenden Kohlenstoff-Träger können vor oder nach der Beladung mit den erfindungsgemäßen Platin-Nanopartikeln zusätzlich mit Materialien beaufschlagt werden, zum Beispiel mit protonenleitenden Polymeren (US-A-4 876 115).
- Die Beladung des Kohlenstoff-Trägers kann z.B. dadurch erfolgen, daß man zu einer Suspension des Trägers in Wasser oder einem Wasser/Alkohol-Gemisch die Metallkolloid-Lösung unter Durchmischung einträgt, die Suspension nachrührt und das Platin/Kohlenstoff-Gemisch durch Filtrieren oder Zentrifugieren isoliert.
  - Die erfindungsgemäß erzeugten Metallkolloid-Lösungen sind sehr stabil und enthalten Partikeln mit einem Durchmesser-von-typischerweise-1-Nanometer-oder-darunter. Dadurch wird eine außerordentlich hohe Dispersität der teuren Edelmetalle erzielt.
  - Die Mikroumgebung aus einem rigiden, polaren Kationentauscherpolymeren bewirkt

10

15

20

25

30

außerdem eine gute Stabilisierung der katalytischen Zentren auf dem Träger und erschwert die Rekristallisation der Partikel auf dem Träger.

Die zur Umhüllung der katalytisch wirksamen Zentren benutzten Kationentauscherpolymeren, insbesondere die perfluorierten Kationentauscherharze besitzen eine gute Löslichkeit für die gasförmigen Brennstoffe bzw. Sauerstoff.

Deshalb wird der Transport der Reaktanden an die Zentren nicht behindert.

Die Kationentauscherpolymeren zeichnen sich im allgemeinen durch ein hohes, über das Molekulargewicht und die Ionenaustauscherkapazität einstellbares Quellvermögen aus. Bei Verwendung der erfindungsgemäßen Metallkolloidlösungen als Katalysatoren ist es somit möglich, den bezüglich der Anode und Kathode unterschiedlichen Wasserhaushalt der Elektroden über die Anpassung des Quellvermögens der eingesetzten Kationentauscherpolymeren zu verbessern.

Beispiel 1

In einem 2L-Erlenmeyerkolben wurden 570 ml entsalztes Wasser, 30 g einer 5 %igen Lösung von sulfoniertem Hostatec® (Polyetherketon (PEEKK), Molekulargewicht M<sub>n</sub> ca. 40 000, Hersteller: Hoechst AG, Frankfurt am Main; Sulfonierungsgrad 65 %) in N-Methylpyrrolidon und 2,50 g (ca. 5 mMol) Hexachloroplatin(IV)-säure Hydrat (Platingehalt ca.40 %) vorgelegt. Dazu wurde tropfenweise 5 %ige Ammoniaklösung hinzugefügt bis ein pH-Wert von 7,0 erreicht war. Dann wurde bei 90-95°C unter kräftigem Umrühren eine Lösung von 2,50 g (21 mMol) Hydroxymethansulfinsäure Natriumsalz (Rongalit) in 20 ml entsalztem Wasser zugegeben. Nach kurzer Aufhellung verfärbte sich die Lösung nach dunkelrotbraun. Man ließ 15 h Raumtemperatur stehen, filtrierte das erhaltene Hydrosol über eine Glasfritte G4, versetzte das Filtrat mit 750 ml Aceton, rührte 5 min durch und ließ den ausgefallenen Niederschlag 3 h absitzen. Nach Abdekantieren der Hauptmenge des Überstandes zentrifugierte man den Rest 15 min bei 7000 Upm. Die Überstände aus Dekantieren und Zentrifugieren wurden mit 500 ml Aceton versetzt und zentrifugiert. Beide Zentrifugenrückstände wurden vereinigt und in

30 ml entsalztem Wasser gelöst, durch Zugabe von 90 ml Aceton gefällt und erneut zentrifugiert. Der erhaltene, feuchte Rückstand wurde mit Wasser zu 20 g gelöst.

Die TEM-Analyse der Partikel (Transmissionselektronenmikroskop: Philips CM 30; eine Probe des Sols wurde auf ein mit Kohlenstoff befilmtes Kupfernetz aufgebracht) ergab eine Partikelgröße von 1 Nanometer.

5,0 g des erhaltenen Hydrosols wurden eingedampft und im Vakuumexsiccator über konz. Schwefelsäure getrocknet.

Die Analyse des erhaltenen Feststoffes ergab 63 % Platin (ICP-OES) und 10,6 %

Schwefel (Verbrennungsanalyse / IR-Detektion).

Das getrocknete Gel löste sich wieder in Wasser.

#### Beispiel 2

15 In einem 2L-Erlenmeyerkolben wurden 500 ml entsalztes Wasser, 50 g einer 2 %igen Lösung von sulfoniertem Hostatec® (Polyetheretherketonketon (PEEKK). Molekulargewicht M, 40 000, Hersteller: Hoechst AG, Frankfurt am Main; Sulfonierungsgrad 74,2 %) in N-Methylpyrrolidon und 2,50 g (ca. 5 mMol) Hexachloroplatin(IV)-säure Hydrat (Platingehalt ca.40 %) vorgelegt. Dazu wurde 20 tropfenweise 5 %ige Ammoniaklösung hinzugefügt bis ein pH-Wert von 7,0 erreicht war. Dann wurde bei 90-95°C unter kräftigem Umrühren eine Lösung von 2,50 g (21 mMol) Hydroxymethansulfinsäure, Natriumsalz (Rongalit) in 20 ml entsalztem Wasser zugegeben. Nach kurzer Aufhellung verfärbte sich die Lösung nach dunkelrotbraun. Man ließ auf Raumtemperatur abkühlen und 20 h stehen, versetzte das 25 Sol mit 600 ml Aceton, rührte 5 min durch und ließ den ausgefallenen Niederschlag 4 h absitzen. Nach Abdekantieren der Hauptmenge des Überstandes zentrifugierte man den Rest 15 min bei 7000 Upm. Der Zentrifugenrückstand wurde in 50 ml entsalztem Wasser gelöst, durch Zugabe von 100 ml Aceton gefällt und erneut zentrifugiert. Der erhaltene, feuchte Rückstand wurde in 40 ml Wasser gelöst und 30 nach Zusatz von 10 g N-Methylpyrrolidon auf 20 g aufkonzentriert.

Die TEM-Analyse der Partikel (Transmissionselektronenmikroskop: Philips CM 30; eine Probe des Sols wurde auf ein mit Kohlenstoff befilmtes Kupfernetz aufgebracht) ergab eine Partikelgröße von weniger als 1 Nanometer.

Eine Probe des erhaltenen Sols wurde mit Aceton gefällt, zentrifugiert und im Vakuumexsiccator über konz. Schwefelsäure getrocknet.

Die Analyse des erhaltenen Feststoffes ergab 63 % Platin (ICP-OES) und 11,5 %

Schwefel (Verbrennungsanalyse / IR-Detektion).

Das getrocknete Gel löste sich wieder in Wasser.

#### 10 Beispiel 3

5

15

20

25

In einem 2L-Erlenmeyerkolben wurden 500 ml entsalztes Wasser und 170 g N-Methylpyrrolidon vorgelegt. Dazu gab man 50 g einer 2 %igen Lösung von sulfoniertem Victrex® (Polyetheretherketon (PEEK), Molekulargewicht Maca. 80 000, Hersteller: ICI; Sulfonierungsgrad 50,7 %;) in N-Methylpyrrolidon und 2,50 g (ca. 5 mMol) Hexachloroplatin(IV)-säure Hydrat (Platingehalt ca.40 %) und fügte tropfenweise 5 %ige Ammoniaklösung hinzu bis ein pH-Wert von 7,0 erreicht war. Dann fügte man bei 90-95°C unter kräftigem Umrühren eine Lösung von 2,50 g (21 mMol) Hydroxymethansulfinsäure, Natriumsalz (Rongalit®) in 20 ml entsalztem Wasser zu. Nach kurzer Aufhellung verfärbte sich die Lösung nach dunkel-rotbraun. Man ließ auf Raumtemperatur abkühlen und 20 h stehen, versetzte das Sol mit 600 ml Aceton, rührte 5 min durch und ließ den ausgefallenen Niederschlag 4 h absitzen. Nach Abdekantieren der Hauptmenge des Überstandes zentrifugierte man den Rest 15 min bei 7000 Upm. Der Zentrifugenrückstand wurde in 50 ml entsalztem Wasser gelöst, durch Zugabe von 100 ml Aceton gefällt und erneut zentrifugiert. Der erhaltene, feuchte Rückstand wurde in 40 ml Wasser gelöst und nach Zusatz von 10 g N-Methylpyrrolidon auf 20 g aufkonzentriert.

Die TEM-Analyse der Partikel (Transmissionselektronenmikroskop: Philips CM 30;
30 eine Probe des Sols wurde auf ein mit Kohlenstoff befilmtes Kupfernetz aufgebracht)
ergab eine Partikelgröße von weniger als 1 Nanometer.
Eine Probe des erhaltenen Sols wird mit Aceton gefällt, zentrifugiert und im

Vakuumexsiccator über konz. Schwefelsäure scharf getrocknet.

Die Analyse des erhaltenen Feststoffes ergab 63 % Platin (ICP-OES) und 10,9 %

Schwefel (Verbrennungsanalyse / IR-Detektion).

Das getrocknete Gel löst sich wieder in Wasser.

5

Beispiel 4

In einem 2L-Erlenmeyerkolben wurde 500 ml entsalztes Wasser vorgelegt. Dazu gab man 50 g einer 2 %igen Lösung von Nafion® 117 in N-Methylpyrrolidon 10 (Nafion® 117 ist eine kommerziell erhältliche perfluorierte Kationentauschermembran von E. I. DuPont de Nemours. 1,94 g Nafion® 117-Schnitzel wurden in 100 g N-Methylpyrrolidon 16 h unter Rühren auf 190-195°C erhitzt und die erhaltene Lösung unter vermindertem Druck zur Trockene eingedampft. Der Rückstand (1,0 g) wurde in 50 g N-Methylpyrrolidon gelöst) und 15 1,00 g (ca. 2 mMol) Hexachloroplatin(IV)-säure Hydrat (Platingehalt ca.40 %) und fügte tropfenweise 5 %ige Ammoniaklösung hinzu bis ein pH-Wert von 7 erreicht war. Dann fügte man bei 90-95°C unter kräftigem Rühren eine Lösung von 1,00 g (8,5 mMol) Hydroxymethansulfinsäure, Natriumsalz (Rongalit®) in 20 ml entsalztem Wasser zu. Nach kurzer Aufhellung verfärbte sich die Lösung nach dunkel-rotbraun. 20 Man ließ auf Raumtemperatur abkühlen und 20 h stehen, versetzte das Hydrosol mit 600 ml Aceton, rührte 5 min durch und ließ den ausgefallenen Niederschlag 3 h absitzen. Nach Abdekantieren der Hauptmenge des Überstandes zentrifugierte man den Rest 15 min bei 7000 Upm. Der Zentrifugenrückstand wurde im Vakuumexsiccator über konz. Schwefelsäure getrocknet. 25 Die Analyse des erhaltenen Feststoffes ergab 66 % Platin (ICP-OES) und 10,2 % Schwefel (Verbrennungsanalyse / IR-Detektion) Das getrocknete Gel bleibt für einige Tage wasserlöslich.

Beispiel 5

30

In einem 2L-Erlenmeyerkolben wurden 500 ml entsalztes Wasser vorgelegt. Dazu gab man 1,00 g (ca. 2 mMol) Hexachloroplatin(IV)-säure Hydrat (Platingehalt ca.

10

15

40 %) und fügte tropfenweise 5 %ige Ammoniaklösung hinzu bis ein pH-Wert von 7 erreicht war. Dann fügte man bei 90-95°C unter kräftigem Rühren 2,0 g 5 %ige Lösung von Nafion Perfluorinated Ionexchange Powder in einem Gemisch aus Wasser und niedrigen aliphatischen Alkoholen (bezogen von Aldrich-Chemie GmbH & Co KG, D-89552 Steinheim) und anschließend eine Lösung von 1,00 g (8,5 mMol) Hydroxymethansulfinsäure, Natriumsalz (Rongalit®) in 20 ml entsalztem Wasser zu. Nach kurzer Aufhellung verfärbte Lösung nach dunkel-rotbraun. Man ließ auf

Raumtemperatur abkühlen und 6 h stehen, versetzte das Hydrosol mit 1000 ml Aceton, rührte 5 min durch und ließ den ausgefallenen Niederschlag 15 h absitzen. Nach Abdekantieren der Hauptmenge des Überstandes zentrifugierte man den Rest 15 min bei 7000 Upm. Der Zentrifugenrückstand wurde restlos in Wasser zu 10,0 g

Die TEM-Analyse der Partikel (Transmissionselektronenmikroskop: Philips CM 30; eine Probe des Sols wurde auf ein mit Kohlenstoff befilmtes Kupfernetz aufgebracht) ergab eine Partikelgröße von weniger als 1 Nanometer.

#### Beispiel 6

rotbraunem Sol gelöst.

In einem 1L-Erlenmeyerkolben wurden 500 ml entsalztes Wasser vorgelegt. Dazu 20 gab man 2,00 g (ca. 4 mMol) Hexachloroplatin(IV)-säure Hydrat (Platingehalt ca. 40 %), 0,40 g (ca. 0,8 mMol) Hexachloriridium(IV)-säure Hydrat) und 10 g 5 %ige Lösung von sulfoniertem Victrex® (Polyetheretherketon (PEEK), Molekulargewicht M<sub>n</sub> ca. 80 000, Hersteller: ICI; Sulfonierungsgrad 50,7 %;) in N-Methylpyrrolidon. Die Lösung wurde mit 5 %iger Ammoniaklösung versetzt bis ein pH-Wert von 7 erreicht 25 war. Dann fügte man bei 95-98°C unter kräftigem Rühren eine Lösung von 1,77 g (ca. 15 mMol) Hydroxymethansulfinsäure, Natriumsalz (Rongalit®) in 20 ml entsalztem Wasser zu. Nach kurzer Aufhellung verfärbte Lösung nach dunkelbraun. Man ließ auf Raumtemperatur abkühlen und 20 h stehen, versetzte das gebildete Hydrosol in einem 4L-Becherglas mit 3500 ml Aceton, rührte 5 min durch und ließ 30 den ausgefallenen Niederschlag 20 h absitzen. Nach Abdekantieren der Hauptmenge des Überstandes zentrifugierte man den Rest 15 min bei 7000 Upm. Der Zentrifugenrückstand wurde in 100 ml Wasser gelöst und durch Zugabe von

WO 99/21239

#### PCT/EP98/06413

18

150 ml Aceton erneut gefällt und zentrifugiert. Der Rückstand wurde in Wasser zu 20,0 g gelöst.

#### Beispiel 7

5

10

15

20

In einem 1L-Erlenmeyerkolben wurden 500 ml entsalztes Wasser vorgelegt. Dazu gab man 2,00 g (ca. 4 mMol) Hexachloroplatin(IV)-säure Hydrat (Platingehalt ca. 40 %), 0,30 g (ca. 1 mMol) Ruthenium(III)-chlorid Hydrat) und 10 g 5 %ige Lösung von sulfoniertem Victrex® (Polyetheretherketon (PEEK), Molekulargewicht M, ca. 80 000, Hersteller: ICI; Sulfonierungsgrad 50,7 %;) in N-Methylpyrrolidon. Die Lösung wurde mit 5 %iger Ammoniaklösung versetzt bis ein pH-Wert von 7 erreicht war. Dann fügte man bei 95-98°C unter kräftigem Rühren eine Lösung von 1,77 g (ca. 15 mMol) Hydroxymethansulfinsäure, Natriumsalz (Rongalit®) in 20 ml entsalztem Wasser zu. Nach kurzer Aufhellung verfärbte Lösung nach dunkelbraun. Man ließ auf Raumtemperatur abkühlen und 20 h stehen, versetzte das gebildete Hydrosol in einem 4L-Becherglas mit 3000 ml Aceton, rührte 5 min durch und ließ den ausgefallenen Niederschlag 5 h absitzen. Nach Abdekantieren der Hauptmenge des Überstandes zentrifugierte man den Rest 15 min bei 7000 Upm. Der Zentrifugenrückstand wurde in 100 ml Wasser gelöst und durch Zugabe von 150 ml Aceton erneut gefällt und zentrifugiert. Der Rückstand wurde in Wasser zu 20,0 g gelöst.

#### Beispiel 8

In einem mit 5 Porzellankugeln (Durchmesser 10 mm) bestückten 100ml-Rundkoben wurden 2,00 g Vulcan XC 72R (Hersteller: Cabot B.V., Rozenburg, Niederlande), 25 ml Wasser und 5 ml Methanol vorgelegt und 4 h durch Drehen bei 100 UpM am Rotationsverdampfer vermischt. Zu der erhaltenen, gleichmäßigen Suspension pumpte man im Verlauf von 0,5 h bei 20-25°C unter fortgesetztem Drehen 5,0 g
 Platin-Sol zu, welches gemäß Beispiel 1 mit einem Schutzkolloid aus sulfoniertem PEEKK hergestellt und mit 5 ml Wasser verdünnt wurde. Anschließend wurde die Suspension noch 3 h gedreht. Die beschichtete Kohle wurde abgenutscht

(Blauband-Filter, Schleicher&Schüll) und im Vakuumexsiccator über konz. Schwefelsäure getrocknet. Die Auswaage betrug 2,24 g. Die Analyse des erhaltenen Katalysators ergab 66 % Platin (ICP-OES) Die TEM-Analyse (Transmissionselektronenmikroskop: Philips CM 30; die Teilchen wurden auf ein mit Kohlenstoff befilmtes Kupfernetz aufgebracht) der Katalysator-Teilchen ergab eine gleichförmige Verteilung der Platinpartikel, die einen Durchmesser von etwa 1 Nanometer aufwiesen.

#### Beispiel 9

10

15

5

Es wurde wie in Beispiel 8 verfahren. 2,00 g Vulcan XC 72R wurden in 20 ml Wasser und 5 ml Methanol suspendiert. Dazu wurde im Verlauf von 1h bei 20-25°C unter fortgesetztem Drehen 6,7 g Nafion-stabilisiertes Platin-Sol gepumpt, welches gemäß Beispiel 5 mit einem Schutzkolloid aus perfluoriertem Kationentauscherharz hergestellt wurde. Die Suspension wurde noch 2 h gedreht und anschließend zentrifugiert. Der Zentrifugenrückstand wurde im Vakuumexsiccator über konz. Schwefelsäure getrocknet. Die Auswaage betrug 2,20 g. Die Analyse des erhaltenen Katalysators ergab 8,1 % Platin (ICP-OES) Die TEM-Analyse (Transmissionselektronenmikroskop: Philips CM 30; die Teilchen wurden auf ein mit Kohlenstoff befilmtes Kupfernetz aufgebracht) der Katalysator-Teilchen ergab einen feinen Belag von Platinpartikeln, die einen Durchmesser von etwa 1-2 Nanometer aufwiesen.

#### Beispiel 10

25

30

20

Es wurde wie in Beispiel 8 verfahren. 2,00 g Vulcan XC 72R wurden in 20 ml Wasser und 5 ml Methanol suspendiert. Dazu wurde im Verlauf von 1h bei 20-25°C unter fortgesetztem Drehen 6,7 g Platin-Sol gepumpt, welches gemäß Beispiel 3 mit einem Schutzkolloid aus sulfoniertem PEEK hergestellt wurde. Die Suspension wurde noch 2 h gedreht und anschließend zentrifugiert. Der Zentrifugenrückstand wurde im Vakuumexsiccator über konz. Schwefelsäure getrocknet. Die Auswaage betrug 2,30 g.

WO 99/21239

PCT/EP98/06413

20

Die Analyse des erhaltenen Katalysators ergab 13 % Platin (ICP-OES)

Die TEM-Analyse (Transmissionselektronenmikroskop: Philips CM 30; die Teilchen wurden auf ein mit Kohlenstoff befilmtes Kupfernetz aufgebracht) der Katalysator-Teilchen ergab einen Belag von sehr feinen Platinpartikeln, deren Durchmesser max. 1 Nanometer betrug.

#### Beispiel 11

5

Es wurde eine Immobilisierung analog Beispiel 8 durchgeführt. Als Trägermaterial wurde 2,00 g Vulcan XC 72R (Hersteller: Cabot B.V., Rozenburg, Niederlande) eingesetzt, das zuvor mit einer Lösung von sulfoniertem Hostatec® behandelt worden war. Es wurden 6,6 g (ca. 0,33 g Platin, Stabilisator: sulfoniertes Hostatec®) Sol-Konzentrat benutzt, welches gemäß Beispiel 1 hergestellt worden war. Die Auswaage betrug 1,97 g.

#### Beispiel 12

Es wurde eine Immobilisierung analog Beispiel 8 durchgeführt. Als Trägermaterial wurde 2,00 g Vulcan XC 72R (Hersteller: Cabot B.V., Rozenburg, Niederlande) eingesetzt, das zuvor mit einer Lösung von Polybenzimidazol behandelt worden war. Es wurden 6,6 g (ca. 0,33 g Platin, Stabilisator: sulfoniertes Victrex®) Sol-Konzentrat benutzt, welches gemäß Beispiel 3 hergestellt worden war. Die Auswaage betrug 2,06 g.

Beispiel 13

25

Es wurde eine Immobilisierung analog Beispiel 8 durchgeführt. Als Trägermaterial wurde 2,00 g Vulcan XC 72R (Hersteller: Cabot B.V., Rozenburg, Niederlande)

30 eingesetzt, das zuvor mit einer Lösung von Polybenzimidazol behandelt worden war. Es wurden 6,6 g (ca. 0,33 g Platin, Stabilisator: Nafion®) Sol-Konzentrat benutzt, welches gemäß Beispiel 5 hergestellt worden war. Die Auswaage betrug 1,68 g.

21

#### Beispiel 14

Es wurde eine Immobilisierung analog Beispiel 8 durchgeführt. Als Trägermaterial wurde 2,00 g Vulcan XC 72R (Hersteller: Cabot B.V., Rozenburg, Niederlande) eingesetzt, das zuvor mit einer Lösung von sulfoniertem Victrex® behandelt worden war. Es wurden 6,6 g (ca. 0,33 g Platin, Stabilisator: sulfoniertem Victrex®) Sol-Konzentrat benutzt, welches gemäß Beispiel 3 hergestellt worden war. Die Auswaage betrug 2,06 g.

Die Analyse des erhaltenen Katalysators ergab 3,8 % Platin (ICP-OES).

20

25

30

#### Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung von Metallkolloid-Lösungen durch Umsetzung einer
   Platinverbindungen und gegebenfalls einer oder mehrerer Verbindungen von Rh, Ru, Ir oder Pd mit einem Reduktionsmittel dadurch gekennzeichnet, daß zur Stabilisierung der Metallkolloid-Lösungen mindestens ein Kationenaustauscherpolymer verwendet wird.
- 10 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Reduktion in Gegenwart des Kationenaustauscherpolymer erfolgt.
  - Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Kationenaustauscherpolymer nach dem Reduktionsschritt zu der Lösung gegeben wird.
  - 4. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Reduktion in Wasser, einem Gemisch aus Wasser und mindestens einem mit Wasser mischbaren organischen Lösemittel oder unter Ausschluß von Wasser in einem organischen Lösemittel durchgeführt wird.
  - Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß als Platinverbindungen wasserlösliche Verbindungen eingesetzt werden.
    - 6. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Konzentration der Pt-Verbindung oder der Pt- und Rh, Ir, Ru und/oder Pd-Verbindungen bezogen auf das Lösungsmittel im Bereich von 0,1 bis 100g /l Lösungsmittel liegt.

- 7. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das verwendete Kationenaustauscherpolymer eine Ionenaustauscherkapazität im Bereich von 0,5 bis 5 mÄ / g aufweist.
- 5 8. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß das Kationenaustauscherpolymer ausgewählt wird aus der Gruppe: sulfonierte Polyaryletherketone, sulfonierte Polyethersulfone, sulfonierte Polyphenylensulfide, sulfonierte Acryl-Butadien-Styrol-Copolymere (ABS).

- Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß der Sulfonierungsgrad der sulfonierten Kationenaustauscherpolymere im Bereich von 20 bis 95 % liegt.
- 15 10. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Kationenaustauscherpolymer ausgewählt wird aus der Gruppe: Poly(styrolsulfonsäuren), Poly(α,α,α-trifluorstyrolsulfonsäuren), perfluorierte Kationenaustauscherharze.
- 20 11. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß als Reduktionsmittel Natriumborhydrid, Wasserstoff, Hydroxymethansulfinsäure Natriumsalz oder ein- oder zweiwertige Alkohole eingesetzt werden.
- 25 12. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß als Reduktionsmittel Hydroxymethansulfinsäure Natriumsalz eingesetzt wird.
- Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Herstellung der Metallkolloide bei Temperaturen im
   Bereich von 0 bis 200 °C erfolgt.

besitzen.

14. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß die mit dem Kationenaustauscherpolymer stabilisierte Metallkolloid- Lösung in einem anschließenden Schritt-gereinigt-oderaufkonzentriert wird. 5 15. Wasserlösliche Metallkolloide enthaltend eine oder mehrere Platinverbindungen und gegebenenfalls eine oder mehrere Verbindungen von Rh, Ru, Ir oder Pd, dadurch gekennzeichnet, daß die Metallkolloide durch ein protonenleitendes Schutzkolloid stabilisiert sind. 10 16. Wasserlösliche Metallkolloide nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß als Schutzkolloide wasserlösliche oder solubilisierbare Kationenaustauscherpolymere verwendet werden. 15 17. Wasserlösliche Metallkolloide nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß die verwendeten Kationenaustauschepolymere eine lonenaustauscherkapazität von im Bereich von 0,5 bis 5 mÄ / g aufweisen. 18. Wasserlösliche Metallkolloide nach mindestens einem der Ansprüche 15 bis 20 17, dadurch gekennzeichnet, daß das Kationenaustauscherpolymer ausgewählt wird aus der Gruppe: sulfonierte Polyaryletherketone, sulfonierte Polyethersulfone, sulfonierte Polyphenylensulfide, sulfonierte Acryl-Butadien-Styrol-Copolymere (ABS), Poly(styrolsulfonsäuren), Poly( $\alpha,\alpha,\beta$  trifluorstyrolsulfonsäuren). Polyperfluor- ethylen-co-2-(1-methyl-2-vinyloxy-25 ethoxy)-ethansulfonsäure, perfluorierte Kationenaustauscherharze oder Hochleistungspolymere. 19. Wasserlösliche Metallkolloide nach mindestens einem der Ansprüche 15 bis 18, dadurch gekennzeichnet, daß die Metallkolloide in Wasser eine 30 Löslichkeit von mindestens 50g/l, bezogen auf die Metallkonzentration,

25

- 20. Wasserlösliche Metallkolloide nach mindestens einem der Ansprüche 15 bis 19, dadurch gekennzeichnet, daß die Metallkolloide auf ein Trägermaterial aufgebracht sind.
- 5 21. Wasserlösliche Metallkolloide nach Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß das Trägermaterial Kohlenstoff, insbesondere Ruß oder Graphit enthält.
  - Verwendung der Metallkolloide nach mindestens einem der Ansprüche 15 bis21 als Katalysatoren, insbesondere für Brennstoffzellen oderElektrolysezellen.

Ir ational Application No PCT/EP 98/06413

						<u></u>	
A. CLASS IPC 6	HO1M4/92 B01J37/02	C25B9/00	C01G55/	00	B01J31/	/10	B01J35/00
According	to International Patent Classifi	cation (IPC) or to bo	th national classific	ation and	I IPC		
	SEARCHED						
	ocumentation searched (class HO1M C25B C		owed by classificat	ion symbo	ols)		
		010 0010					
Documenta	ition searched other than mini	mum documentation	to the extent that	such docu	iments are inc	luded in t	he fields searched
Electronic o	data base consulted during the	international searc	h (name of data ba	ase and,	where practica	l, search t	terms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE	RELEVANT					
Category *	Citation of document, with i	ndication, where ap	propriate, of the re	levani pa	ssages	<u> </u>	Relevant to claim No.
X	CHEMICAL ABS 21 September Columbus, Oh abstract no. FUJITA, YUKO exchange memi XP002095061 see abstract -& PATENT ABS vol. Oll, no & JP 61 29538 CO LTD), 26 [ see abstract & JP 61 29538 CO., LTD., JA	1987 10, US; 104995, ET AL: "Morane-elect STRACTS OF 167 (C-42 38 A (JAPA December 19	JAPAN 5), 28 May N STORAGE 86	e of ection y 1983 BATTI	n" 7 ERY		1,2,4,5, 10,11, 13,15, 16,18,22
X Funt	ner documents are listed in the	continuation of hor	, C	[X]	Palent family	members	are listed in annex.
	tegories of cited documents :						
"A" docume	regories of cited documents:  Interpretation of particular relevants  Interpretation of the comment of the comm	nce	ot	or p inve	mority date and d to understan ention	d not in co d the princ	or the international filing date inflict with the application but ciple or theory underlying the
filing d "L" docume which i	ate  nt which may throw doubts on is cited to establish the public is or other special reason (se	priority claim(s) or		can invo	not be conside dive an inventive ment of particu	red novel re step wh lar releva	ince; the claimed invention or cannot be considered to ien the document is taken alone ince; the claimed invention
O" docume other n P"-docume	int referring to an oral disclosu neans int published prior to the intern	ire. use, exhibition o		doc mer in th	ument is comb nts, such comb ne art	ined with ination be	olve an inventive step when the one or more other such docu- ing obvious to a person skilled
	an the priority date claimed actual completion of the intern	ational seemb					ne patent family
_	March 1999	andiai oggiçii		Date	16/03/1		ational search report
Name and m	nailing address of the ISA European Patent Office, F NL - 2280 HV Rijswijk	PB. 5818 Patentigar	12	Auth	resitto bezino		
	Tel. (+31-70) 340-2040, T Fax: (+31-70) 340-3016	x. 31 651 epo ni,			Gamez,	Α	

Ir ational Application No PCT/EP 98/06413

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	US 5 294 232 A (SAKAIRI KOICHI ET AL) 15 March 1994	1,2,4,5, 10,11, 13,15, 16,18, 20,22
	see column 3, line 5 - line 33 see column 3, line 51 - column 4, line 2 see examples 1,2 see claim 1	
A	EP 0 309 337 A (ATOCHEM ELF SA) 29 March 1989	1,2,5, 10,13, 15,16, 18,22
	see page 2, line 29 - line 37 see page 4, line 27 - line 30 see examples 1,7 see claims 1,10-13	
<b>A</b>	DE 44 43 701 C (DEGUSSA) 29 August 1996 cited in the application see page 2, line 24 - line 33 see page 2, line 48 - line 68 see page 3, line 25 - line 32	1,4,13
	see page 3, line 54 - line 57 see page 4, line 25 - line 28 see claims 1-3	
A 	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 006, no. 040 (C-094), 12 March 1982 & JP 56 155645 A (HITACHI LTD), 1 December 1981 - see abstract	1,4,11,
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 017, no. 593 (E-1454), 28 October 1993 & JP 05 182672 A (MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD), 23 July 1993 see abstract	1,20,22
4	EP 0 476 765 A (DAISOW CO LTD) 25 March 1992 see column 4, line 35 - column 5, line 9 see column 6, line 8 - line 15 see column 6, line 41 - line 51 see example 2 see claims 1,4	1,5,11, 13,20,21
<b>A</b>	US 4 407 905 A (TAKEUCHI SEIZI ET AL) 4 October 1983 see column 1, line 44 - line 21 see column 4, line 36 - line 48	1
	-/	

5

n .atlenal Application No PCT/EP 98/06413

			PCT/EP 98	3/06413	
	C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			7
	Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.	
	A	EP 0 672 765 A (STUDIENGESELLSCHAFT KOHLE MBH) 20 September 1995 cited in the application see-page-5, line 30 - line 34 see claim 1		1	
		see claim 1			
				·	
				,	
				R. P.	
5					

information on patent family members

PCT/EP 98/06413

Patent document cited in search repo	rt	Publication date	+	Patent family member(s)	Publication date
US 5294232	Α	15-03-1994	JP	5258755 A	08-10-1993
EP 0309337	A	29-03-1989	FR	2621043 A	31-03-1989
			DK	529288 A	28-03-1989
			JP	1115936 A	09-05-1989
DE 4443701	С	29-08-1996	EP	0715889 A	12-06-1996
			JP	8257417 A	08-10-1996
EP 0476765	Α	25-03-1992	JP	4122452 A	22-04-1992
			DE	691-26393-D	10-07-1997
			DE	69126393 T	08-01-1998
			DK	476765 T	13-10-1997
			JP	5293383 A	09-11-1993
			US	5213895 A	25-05-1993 
US 4407905	Α	04-10-1983	JP	1488348 C	23-03-1989
			JP	57068142 A	26-04-1982
			JP	63040135 B	09-08-1988
			CA	1160282 A	10-01-1984
			EP	0050300 A	28-04-1982
EP 0672765	A	20-09-1995	DE	4408512 A	21-09-1995
			DE	4443392 A	13-06-1996
			CA	2144217 A	15-09-1995
			JP	7310107 A	28-11-1995
			บร	5620584 A	15-04-1997

ti iationales Aktenzeichen PCT/EP 98/06413

IPK 6 H01M4/92 B01J37/0		00 B01J31/10 B01	J35/00
Nach der Internationalen Paten	ıtklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kl	assilikation und der IPK	
B. RECHERCHIERTE GEBIE			
Recherchlerter Mindestprüfstof IPK-6 H01M-C2	t (Klassifikationssystem und Klassifikationssymt 58—C01G—801-J	oole )	
Hecherchiene aber nicht zum M	Aindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, s	coweit diese unter die recherchierten Geble	te fallen
Während der Internationalen Re	echerche konsultierte elektronische Datenbank (	Name der Dalenbank und evtl. verwendele	Suchbegriffe)
C. ALS WESENTLICH ANGES	SEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie* Bezeichnung der	Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angal	be der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
21. Septical Columbus abstract FUJITA, exchange XP00209! siehe Zumann Zu	Isammenfassung NT ABSTRACTS OF JAPAN 1, na. 167 (C-425), 28. M. 295388 A (JAPAN STORAGE , 26. Dezember 1986 Isammenfassung 295388 A (JAPAN STORAGE (	e of ion ection" ai 1987 BATTERY	1,2,4,5, 10,11, 13,15, 16,18,22
X Weitere Veröffentlichung entnehmen	en sind der Fortsetzung von Feld C zu	Siehe Anhang Patentfamilie	
* Besondere Kategorien von and  "A" Veröffentlichung, die den all aber nicht als besonders b  "E" älteres Dokument, das jedo- Anmeldedatum veröffentlic "L" Veröffentlichung, die geeign scheinen zu lassen, oder d anderen im Recherchenbe soll oder die aus einem ani- ausgeführt)  "O" Veröffentlichung, die sich ai  —eine Benutzung, eine Auss "P" Veröffentlichung, die vor det dem beanspruchten Priont-	ch erst am oder nach dem internationalen hit worden ist et ist, einen Prioritätsanspruch zweifelheit er- lurch die das Veröffentlichungsdatum einer richt genannten Veröffentlichung belegt werden deren besonderen Grund angegeben ist (wie uf eine mündliche Offenbarung, leilking oder andere Maßnahmen be nieht — m internationalen Anmeldedatum, aber nach atsdatum veröffentlicht worden ist	T Spätere Veröffentlichung, die nach der oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern ni Erlindung zugrundellegenden Prinzipt Theorie angegeben ist X Veröffentlichung von besonderer Bede kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bede kann nicht als auf erlinderischer Tätigkeit beruhend beir Y Veröffentlichung von besonderer Bede kann nicht als auf erlinderischer Tätig werden, wenn die Veröffentlichung mi Veröffentlichung mit Veröffentlichung mit veröffentlichung für einen Fachman "& Veröffentlichung, die Mitglied derselbei	nt worden ist und mit der ur zum Verständnis des der a oder der ihr zugrundellegenden utung; die beanspruchte Erlindung ichtung nicht als neu oder auf achtet werden utung; die beanspruchte Erlindung keit beruhend betrechtet i einer oder mehreren anderen Werbindung gebracht wird und nahebegend ist
Datum des Abschlusses der inte		Absendedatum des internationalen Re	acharchanberichts
		16/03/1999	
NL - 2280 HV R	atentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 ijswijk 0-2040, Tx. 31 651 epo nt,	Bevollmachtigter Bediensteter  Gamez, A	

5

nationales Aktenzeichen
PCT/EP 98/06413

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowelt erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	US 5 294 232 A (SAKAIRI KOICHI ET AL) 15. März 1994	1,2,4,5, 10,11, 13,15, 16,18, 20,22
	siehe Spalte 3, Zeile 5 - Zeile 33 siehe Spalte 3, Zeile 51 - Spalte 4, Zeile 2 siehe Beispiele 1,2 siehe Anspruch 1	
A	EP 0 309 337 A (ATOCHEM ELF SA) 29. März 1989	1,2,5, 10,13, 15,16, 18,22
	siehe Seite 2, Zeile 29 - Zeile 37 siehe Seite 4, Zeile 27 - Zeile 30 siehe Beispiele 1,7 siehe Ansprüche 1,10-13	
A	DE 44 43 701 C (DEGUSSA) 29. August 1996 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 2, Zeile 24 - Zeile 33 siehe Seite 2, Zeile 48 - Zeile 68 siehe Seite 3, Zeile 25 - Zeile 32 siehe Seite 3, Zeile 54 - Zeile 57 siehe Seite 4, Zeile 25 - Zeile 28 siehe Ansprüche 1-3	1,4,13
A 	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 006, no. 040 (C-094), 12. März 1982 & JP 56 155645 A (HITACHI LTD), -1. Dezember 1981 —	1,4,11, 20-22
4	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 017, no. 593 (E-1454), 28. Oktober 1993 & JP 05 182672 A (MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD), 23. Juli 1993 siehe Zusammenfassung	1,20,22
\	EP 0 476 765 A (DAISOW CO LTD) 25. März 1992 siehe Spalte 4, Zeile 35 - Spalte 5, Zeile 9 siehe Spalte 6, Zeile 8 - Zeile 15 siehe Spalte 6, Zeile 41 - Zeile 51	1,5,11, 13,20,21
	siehe Beispiel 2 siehe Ansprüche 1,4  US 4 407 905 A (TAKEUCHI SEIZI ET AL)	1
	4. Oktober 1983 siehe Spalte 1, Zeile 44 - Zeile 21 siehe Spalte 4, Zeile 36 - Zeile 48	

5

It rationales Aktenzeichen
PCT/EP 98/06413

			PCT/EP 9	8/06413	
		ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		<del></del>	
	Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
	A	EP 0 672 765 A (STUDIENGESELLSCHAFT KOHLE MBH) 20. September 1995 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 5, Zeile 30 - Zeile 34		1	
		siehe Anspruch 1			
	·	·			
			THE THE		
;					
·					
5	- N				

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

PCT/EP 98/06413

						,	5 0, 00 100
	Recherchenberich Intes Patentdoku		Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US	5294232	Α	15-03-1994	JP	5258755	Α	08-10-1993
EP	0309337	Α	29-03-1989	FR	2621043	 А	31-03-1989
				DK	529288	Α	28-03-1989
				JP	1115936	Α	09-05-1989
DE	4443701	С	29-08-1996	EP	0715889	A	12-06-1996
				JP	8257417	Α	08-10-1996
EP	0476765	Α	25-03-1992	JP	4122452	 А	22-04-1992
				DE	69126393	D	10-07-1997
			<del></del>	DE	69126393	7	08-01-1998
				DK	476765	T	13-10-1997
				JP	5293383	Α	09-11-1993
				US ·	5213895	A	25-05-1993
us	4407905	Α	04-10-1983	JP	1488348	C	23-03-1989
				JP	57068142	Α	26-04-1982
				JP	63040135	В	09-08-1988
				CA	1160282	Α	10-01-1984
				EP	0050300	A	28-04-1982
EP	0672765	Α	20-09-1995	DE	4408512	Α	21-09-1995
				DE	4443392	Â	13-06-1996
				CA	2144217	Α	15-09-1995
	- 2	. I	Link a section of the unit of	JP	7310107	A -	28-11-1995
				US	5620584	Α	15-04-1997

